This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-93130

@Int_Cl.4

識別記号

广内整理番号

砂公開 昭和61年(1986)5月12日

A 61 K 45/02

7043-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

母発明の名称

低投与量にてヒトの各種病気を系統的に処置するためのγ - インタ

フェロン含有剤

20特 願 昭60-218143

❷出 願 昭60(1985)10月2日

優先権主張

❷1984年10月 5 日頸西ドイツ(DE)⑩P3436637.7

⑫発 明 者

ヨハン フリードリツ

ドイツ連邦共和国、7901 ヒユツテイシヤイム、ハムラン

ヒ フオン アイヒボ ゲン 6番

ルン

①出 顋 人

7

ビオフエロン ビオヒ

ドイツ連邦共和国、7958 ラウプハイム 1、エルビン・

レントシュレール・シュトラーセ 21番

エミシエ サブスタン ツエン ゲゼルシヤフ ト ミツト ベシユレ ンクテル ハフツング ウント コムパニー

弁理士 浜田 治雄

30代 理 人 最終頁に続く

明细書

1. 発明の名称

低投与量にてヒトの各種病気を系統的に 処置するためのドーインタフェロン含有 疳

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 約60 kgの体質と1.7 mの体表面限とを有 する成人患者に対し日数乃至月数の間隔で投 与するよう、1日投与量として0.1~2,000,000 国際基準単位 (1.E.) (約10~200µg に相当) を投与する、ヒトの病気を系統的に 処置するためのエーインタフェロン含有剤。
 - (2) 腫瘍 (充実性腫瘍および恶性血液系統疾患) を処置するための特許請求の範囲第1項記載 の薬剤。
 - (3) 腫瘍を再発予防するための特許請求の範囲 第1項記載の棄剤。
 - (4) 急性ウイルス病を処置するための特許請求 の範囲第1項記載の棄剤。
 - (5) 慢性ウイルス病を処置するための特許請求

の範囲第1項記載の薬剤。

- (6) 急性ウイルス病を予防するための特許請求 の範囲第1項記載の薬剤。
- (7) 慢性ウイルス病を予防するための特許請求 の範囲第1項記載の薬剤。
- (8) ヒト乳頭腫ウイルス(HPV)に起因する 病気を処置するための特許請求の範囲第1項 記載の薬剤。
- (9) 尖形コンジローマを処置するための特許請 求の範囲第8項記載の薬剤。
- (10) 乾癬症を処置するための特許請求の範囲第 1項記載の薬剤。
- (11) 尋常性乾癬を処置するための特許請求の範 囲第10項記載の薬剤。
- (12) アレルギー症を処置するための特許請求の 範囲第1項記載の薬剤。
- (13) 気管支喘息を処置するための特許請求の範 囲第12項記載の薬剤。
- (14) クローン病を処置するための特許請求の範 囲第1項記載の薬剤。

- (16) 疼痛を処置するための特許請求の範囲第 ! 項記載の薬剤。
- (17) 腫瘍に起因する疼痛を処置するための特許 請求の範囲第12項記載の薬剤。
- (18) ヒト細胞によりまたは遺伝子工学法により 産生されるエーインタフェロンを特徴とする 特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (19) r-インタフェロンを含有する薬剤と、他のインタフェロンおよび/または白血球により形成されたもしくは遺伝子工学法により産生された他の細胞媒体とを含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の薬剤。
- (20) 腫瘍、ウィルス病、乾癬、喘息および疼痛 の治療に従来使用されている他の物質をさら に添加したことを特徴とする特許請求の範囲 第1項記載の薬剤。
- (21) 静脈内、筋肉内または皮下の投与形態であることを特徴とする特許請求の範囲第1項乃

至第17頃のいずれかに記載のr-インタフェロン含有剤。

- (22) ポリペプチド治療の当業者に知られた投与 形態で投与されることを特徴とする特許請求 の範囲第21項記載の薬剤。
- 3. 発明の詳細な説明

(発明の要約)

約60㎞の体重と1.7㎡の体表面積とを有する成人患者に対し日数乃至月数の間隔で投与するよう、1日投与量として0.1~2,000,000 国際基準単位(1. E.)(約10~200μgに相当)を投与するヒトの病気を系統的に処置するためのァーインタフェロン含有剤につき聞示する。

本発明は、低投与量にてヒトの各種の病気を 系統的に処置するための r - インタフェロン含 有剤に関するものである。

従来公知の全てのインタフェロンは、その構造遺伝子のヌクレオチド配列間並びにそのアミン酸配列間における同族性に基づいて明確に 3

種の群、すなわちα-IFN、β-IFNおよびr-IFNに分類される。

これらの使用されている名称は「インタフェロン命名委員会」(ジェー・ウイルセク(1983)によりアルチベス・オブ・バイロロジー、第77巻、第283-285頁に記されている)の最新の提案にしたがっている。上記の主たる基準に加え、アーIFN群を特性化するには、上記他の群のインタフェロンと免疫学的に交差反応せずかつαーIFNおよびβーIFNとは異なり同2において生物学的不安定性を示すことに注目することができる。

下 - 1 F N は全体的に白血球を刺戟するので 薬剤の分野によれば一般にパフィーコートと呼ばれ、ミトゲン、抗原または特異性抗体により 複雑な過程で、たとえばインタロイキン1 (I L 1)、インタロイキン2 (I L 2)、コ ロニー刺戟因子(C S F)、移動阻止因子 (M I F)、マクロファージ活性因子(M A F)、 腫瘍埃底因子(T N F)、リンホトキシン(L T) および機維芽細胞成長因子(F G F)のような多数の他の因子(媒体)と一緒に産生される。これら他の因子はジェー・エー・ゲオルの用途といった。(ピー・イー・ケイムおよびダブリュー・エー・カーター編)、スプリンガー出版(1984)に記載され、さらにピー・エッチ・ワクス、ン等にリンホトキンの生物学」、エス・コー、に記載されている。

リンパ球のサブ群により形成されるような四子を一般にリンホキンと呼ぶ。この群に下ー 1FNも属し、主としてTーリンパ球により産生される。 rーIFNを産生するTーリンを産生するの品はよりをできまりません。 での合成自身も上記因子の存在により影響を受ける。 さらに、エヌ・フジイ等によりジャーナル・イミューノロジー、第130巻、第1683-1686頁に記載され、さらにエー・ツロトニク等により形式を表しています。 りジャーナル・イミューノロジー、第131巻、 第794-800頁に記載されている。

ヒト粗製ァーIFNを得るための好適方法は 次のように記載されている。出発材料としては 保存血のリンパ球リッチな血漿フラクション、 いわゆる「パフィーコート」を使用し、これを 貯蔵すると共に600-800gの慎重な遠心 分離により血漿残渣から分離する。ペレット化 した全白血球を予備加温された媒体中に細胞 5,000,000 個/mlの濃度で懸濁させる。この細 **心懸湯物の所定量を、適当な培養容器において、** ミトゲン (たとえばフィトヘマグルチニン) お よびホルボルエステル(たとえばホロボルミリ スチル酢酸(PMA))を添加した後に37℃ にて振盪機で70時間まで培養する。1-1FN 含有の培養上澄みを遠心分離により採取し、そ して使用するまで4℃にて貯蔵することができ る。一般に、このように得られた生成物はしゅし 当り約10,000国際基準単位 (I.E.) のェーしFN を含有する。

3

確なヌクレオチド配列が存在するとしても、宿 主細胞により産生される生成物のェーIFNと同 子は必ずしも天然に産生されるェーIFNと同 ーでない。「後処理」により特異作用を維持し ながらこの変化を得る可能性は、いわゆる蛋白 質設計により拡大され、その構造遺伝子を化 的または生化学的な完全合成もしくは変換によって変化させることができる。

ヒト選伝子を受け入れるための宿主細胞としてはバクテリヤ(たとえばイー・コリ)(たとえばジー・シモンス等によりジィーン、第28巻、第55-64頁(1984)に記載されている)の他に酵母(たとえばサッカロミセス・セレビシー)(たとえばアール・デリンク・アシード・リサーチ、第11巻、第1819-1837頁(1983)に記載されている)または真核細胞(たとえばエス・ジェー・サイエンス・USA、第80

r-1FN含有量は、CPE-選元テストにより適当な標準細胞(たとえば、WISH)において試験ウイルス(たとえば、ネズミのEMC)を用いてナショナル・インスチチュート・オプ・ヘルス(USA)の基準Gg23-901-530にしたがい生成物の抗ウイルス活性として測定される。

r - 1 F N 製剤を得るための他の方法は、ワイ・ケー・イップ等により「懸染および免疫」(1981年10月)、第34巻、第131-133頁並びに米国特許第4,376,821号および第4,376,822号さらに第4,460,685号公報に記載されている。

ヒトァーIFN製剤を得るための基本的な他の方法は、ヒトの構造遺伝子を適当なベクターにより異質の宿主細胞中へ導入して行なわれる。これらの組換遺伝子は、構造的に或いは宿主細胞の特異性誘発物質の添加により発現される。

たとえ構造遺伝子において、必然的に誘導されうるアミノ酸配列の合成をもたらすような明

巻、第4654-4658頁(1983)に記載さている)または譲細胞(たとえば、ピー・グプリュー・グレイ等により、ネイチャー、第295巻、第503-508頁(1982)に記載されている)を使用することができる。

これらの系のいずれかにおいて r - I F N は 培養液 1 ml当り 100,000 I.E.以上の 汲度まで 蓄 積し、或いは宿主自身に蓄積してこれを細胞の 蛋白質含有量の 2 5 %まで蓄積させる。

上記方法により得られた r - I F N 生成物の 蓄積または精製は、次の方法を単独でまたは組 み合せて用いることにより行なうことができる: 1. 調節された多孔質ガラス (C P G) または シリカゲル;

- ゲル遅過(たとえばAcA54またはセファセルS200);
- イオン交換クロマトクラフィー (CM-セファロースまたはホスホセルロースまたは
 DEAE-セルロース);
- 4. 親和性クロマトグラフィー (ConA-セ

ファロースまたはポリーUーセファロースまたはCuーキレートーセファロース); 5. 免疫親和性クロマトグラフィー (抗一ァー

5. 免疫税和性グロマトグラフィー(抗一で 【FN-セファロース); .

6. HPLC(たとえば逆転相材料による)。 対応の方法はワイ・ケー・イップ等、「ヒトィー(免疫)インタフェロンの部分精製および 特性化」、プロシーディング・ナショナル・アカデミー・サイエンス・USA、第78巻、第1601~1605頁(1981)或いはディー・ノビック等、EMBOジャーナル、第2巻、第1527~1530頁(1983)、或いはドイツ特許第3136166 A号公報に記載されている。

適当な組み合せにより、電気泳動的な均一性まで精製することが可能であり、現在これにより得られている最高の特異活性は100,000,000~200,000,0001.E.である。

従来、インタフェロン (α-1 Γ Ν、β-

IFN、r-IFN)は極めて異なる投与侵および投与法により患者に治療投与されている。 毎週1回もしくは多数回投与される約10,000,000 I.E.までの投与量は、低投与量といわれ、また 20,000,000~50,000,000I.E.の投与量は高投与 量といわれる。

インタフェロンの治療用途の初期には、適当な生物工学的製造法が存在しなかったため、これらの物質は極く僅かの量しか使用できず、したがって3,000,000 I.E.より少ない投与量しか投与できなかった。それより多い投与量は、αーIFNおよびβーIFNにおいて1970年代の中頃以来、またτーIFNについては1~2年前から可能となった。それ以来、系統的処置においては3,000,000 I.E.より少ない投与量が一般に耐性および毒性研究並びに薬理学的研究に使用されている。

α-IFNおよびβ-IFNについて、腫瘍 およびウイルス病の系統的処置に際し約3,000,000 I.E.までの投与量は有効でないか或いはそれ以

上の投与量が使用されている(腰窩:ジェー・ エム・キルクウッドおよびエム・エス・エルン ストッフ、ジャーナル・クリニカル・オンコロ ジー、第2.巻、第336-352頁(1984); エー・ピリアウ、コントロールド・オンコロジ イー・エム・ボンネムおよびアール・ジェー・ スピーゲル、ジャーナル・パイオロジカル・リ スペクティブ・モディフィケーション、第3巻、 第580-598頁 (1984) ; ウイルス病: ティー・シー・メリガン等、N. Engl. J. Med、第298巻、第981-987頁 (1978);イー・ハイデマン等、ドイツチ ェン・メジカル・ウィツセンシャフトリッヒカ イト、第107巻、第695-697頁 (1982);エス・レピン、イスラヘル・ジ ャーナル・メディカル・サイエンス、第19巻、 第955-958頁(1983);エー・ピリ アウ(上記)、エフ・ピー・グリーンベルクお よびエム・ダブリュー・ハーモン、ジェー・エ

ー・アームストロング(ピー・イー・ケイムおよびダブリュー・エー・カーター編)、「インタフェロンおよびその用途」、スプリンガー出版、ベルリン(1984))。局部治療(腫瘍内、腫瘍外、心室内、卵胞内、病巣内、病巣外または鼻孔内投与)においてのみ3,000,000 i. E.未満の投与量が、高投与量(上記文献)の系統的用途とほぼ同様な効果を局部的に示す。

(1982);エー・ピリアウ(上記);エスレピン(上記))。

試験管内実験に基づき、 r - I F N は α - I F N または β - I F N よりも低い抗ウイルス活性であると推定される(たとえばエー・ムノス、エル・カラスコ: F E M S・マイクロバイオロジー・レタース、第21巻、第105 - I l l 頁(1984))。これらに基づき、 r - I F N はウイルス病の系統的治療には従来使用されていなかった。

従来、腫瘍を有する患者は、第1期相段階の範囲内でのみ処理されていた。したが効果についたの治療効果についての領域におけるエーIFNの治療効果でいたが、ファインはは得られていない、メディーカル・ジャー・バイオロジー、第37巻、第209ー223頁(1984);エス・ロジカル・第3巻、第559ー607頁(1984);ジェー・ユー・グァ

された。このような低投与量で治療された患者の場合、それより高い投与量で得られた効果と同様な r - I F N の効果がしばしば確認された。高投与量に対するこの極めて低い投与量の利点は、特に 2 名の患者において印象的に示され、 r - I F N の治療効果は投与量を高めた患者におけると同様に出現した(実施例 1 および 2)。

低投与量における r - I F N の効果は、たとえば副腎臓(実施例 la 1 ~ 3)、偽粘液腫(実施例 la 5)、免疫細胞腫(実施例 la 6)、無色腫(実施例 la 7)、ホジキン病(実施例 la 8)、シュミンケ腫瘍(実施例 la 9)、滑液肉腫(実施例 la 1 0)および膵臓癌(実施例 la 1 1)のような各種の腫瘍において示された。

特に驚異的な効果は、たとえば慢性の活性B 型肝炎(実施例№12)、 符状疱疹(実施例№ 13および14)並びにコンジローマ(実施例№15)において示された。 r - I F N は、これらの病気において僅少の試験管内活性にもか タマン等、カンサー・リサーチ、第44巻、第 4164-4171頁(1984):ニーデル レ等(エッチ・キルシナーおよびエッチ・シエ ンケンス調)、「インタフェロン系の生物学」 (1984)、エルセピール出版、アムステル ダム(1985))。

従来、ァーIFNは乾癬、アレルギー症、クローン病、筋萎縮性側索硬化症および疼痛には 使用されていない。

T-IFNの治療効果に対する幾つかの臨床 試験において、種々の病気を有する患者が処定 された。T-IFNの最適有効投与量を決定 るため、毎週1回または多数回 $50.000I.E.\sim$ 100.000.000 I.E.の投与量が系統的に投与された。これらの研究においてほくことに、T-IFN は $\alpha-IFN$ もしくはB-IFN とはかいていたのす気に治療上有効でありかいてT-IFNの有効投与量は全ての病気においてT-IFNの有効投与量は全での病気においてT-IFNの有効投与量であることが示め、

かわらずα-IFNもしくはβ-IFNと同じ 投与量におけるだけでなく、これら両種のイン タフェロンよりも相当低い投与量においてさえ 治療効果を示した。

同様に、次の病気においても r - I F N の効果が示された:喘息(実施例 ku 1 6)、クローン病(実施例 ku 1 7)、筋萎縮性側索硬化症(実施例 ku 1 8) および疼痛(実施例 ku 1 . 2 . 3 . 9 および 1 0)。

系統的処置につき、天然 r - 1 F N は次のように投与することができる:1 回または数分間、数時間、数日または数分間、数時間、数日または数分間、数時間、数日またび数日または数分間、筋肉内投与およびが大力に投与。腱瘍内、腱瘍外、病巣内の投与においても、腫瘍外、を使用が得られる。全ての投与形態を使用が得られた投与形態を使用することができる。毎日100,000 1.E. (すなわち約

1 0 μg) ~ 2,000,000 I.E. (すなわち約 2 0 0 μg) の投与量を毎日 1 回投与することができ、或いは多数回に分割投与することができる。数日にわたる投与の場合 0.1 ~ 2.0 × 1 0⁶ I.E. (すなわち約 1 0 ~ 2 0 0 μg) を次のようにして投与することができる:

- (ロ) 毎日連続して、
- (b) 2~6日間全部
- (c) 1週間1回
- (d) 2~4週間全部
- (f) 病状が悪化した都度。

0.1 ~ 2.0 × 1 0 ⁶ I.E.の投与量は体重 6 0 kg および体長 1 7 0 cm (体表面積 1.74 m に相当) の患者に対するものである (ドゥボア・アンド・ドゥボア、Arch.intern. Med 、第 1 7 巻、第 8 6 3 頁 (1 9 1 6)) 。 したがって、個々の患者については個人当りの投与量は体表面積 1 m 当 9 0.06 - 1.2×1 0 ⁶ I.E.となる。

r-インタフェロン製剤の効果を再めるには、

はUICC (IIrsg.) によりクリニッシェ・オ ンコロジー、スプリンガー出版(1982)に ・記載され、ジェー・フィッシャー(Ilrsg.)に よりポケットプック・オブ・オンコロジー、ア ーバンおよびシュバイツェンベルク(1983) 化記載され、イー・デ・クレルクによりバイオ ケミカル・ジャーナル、第205巻、第1-13 頁(1982)に記載され、ケー・ジー・ニコ ルソンによりランセット、第2巻、第503-506頁、第562-564頁、第617-621頁、第677-682頁、第736-739頁(1984)に記載され、さらにプラ ウン-ファルコ等によりデルマトロジー・アン ド・ベネロロジー、第3版、スプリンガー出版、 ベルリン(1984)に記載され、ピー・ニー チェにより疼痛治療の実際、第1~10頁 (1984) に記載され、エッチ・ジェー・セ ・ンおよびエー・グラウスにより、メドウエルト、 第35卷、第1235~1240頁(1984)

およびケー・エム・ホーレーにより N. Engl. J.

次の物質をさらに添加することができる:

- (a) 他のインタフェロンおよび/または白血球により形成されたまたは遺伝工学法で産生された細胞媒体、たとえば「Li. IL2. CSF、MIF、MAF、TNF、LTおよびFGFなどの投与;
- (b) 腫瘍・ウイルス病・乾癬・アレルを物点・ウイルス病・乾癬・アレルの治療・使用されの治療・使用されの治療・使用されの治療・使用では、大大な質が、大力の治療・では、大力のでは、大力を強い、大力を強い、大力を強いないる。

これに関する詳細な論文およびその他の物質

Med 、第313巻、第84-95頁 (1985) に記載されている。

(c) たとえば臨床腫瘍学、スプリンガー出版 (1982)にUICC(Hrsg.)により記 被されたような放射能物質を照射しまたは導 入することによる放射線治療。

各投与形態の製剤を作成するには、当業者に 知られた助剤、たとえば血清蛋白質(たとえば ヒト血清アルプミン)、緩衝物質(たとえば済 酸塩)、グリシン、ソルビン酸、ソルビン酸カ リウム、飽和植物脂肪酸の部分グリセリド混合 物、水並びに塩類もしくは電解質、たとえばプロタミン硫酸塩、燐酸二ナトリウム、燐酸二カ リウム、塩化ナトリウムおよび亜鉛塩が使用される。

実施例 1

患者:ジー・エス、男性、57才、体重91kg、身長182cm

診断:右側上腕骨における骨転移を有する副腎 腱 右腕の強度の疼痛および減少した運動性 物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法: 筋肉内

治療法: 2 週間にわたり毎週4回100μgを 投与し、次いで投与量を200、400、 800および1600μgに増加 次いで4週間にわたり毎週1回2100

結果: 1 0 0 μg を 1 回注射した後、疼痛は明 っかに減少しかつ患者は腕を極めて良好 に運動させることができ、 1 0 0 μg を 8 回注射した後に疼痛はもはや認められ なかった。 2 1 0 0 μg を 1 回注射して

から4日後、再び上腕部に疼痛が生じた。

実施例2

患者: ピー・エッチ、男性、51才、体重84 kg、身長182cm

診断:肺転移および骨転移を有する副腎腫。 骨盤領域および腰椎・仙骨領域における 災痛

> 日 5 0 µ g 校与し、次いで 7 日間にわた り毎日 1 0 0 µ g を投与し、かつ D F M O を毎日 3 × 4 g 投与した。

結果:7日目に疼痛は減少し、14日目に患者は完全に疼痛がなくなった。12日以降 尋常性乾癬が減退し、治療の終りにはほぼ完全に消滅した。

> 17日間の治療の後、患者が退院する際 皮膚および肝臓転移の部分的減退が認め られた。患者の一般的所見は明らかに改 養された。

<u> 実施例 4</u>

思者:エフ・ディー、男性、46才、体重64 kg、身長183cm

診断:腹膜に 4 個の痿脛を有する腹膜偽粘液腫 物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法:筋肉内

治療法: 2週間にわたり毎週4回100 μg

結果:100μgを3回注射した後、4個の廔

順のうち2個が消滅した。



物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法: 筋肉内

治療法:2週間にわたり毎週4回100μgを 投与し、その後投与量を200μgまで 地加

結果: 100 μg を2回注射した後、疼痛は明らかに減少しかつ100 μg を3回注射した後さらに疼痛が減少した。200 μg

を4回注射した後、疼痛が再び増大した。

実施例3

診断:皮膚,肺および骨の転移を伴う副腎腫. 尋常性乾癬

物質: イー・コリからのヒトァーIFN製剤お よびジフルオロメチルオルニチン (DF MO)

投与法: r - インタフェロンは静脈内、DFMOは経口投与

治療法:先ずァーIFNを10日間にわたり毎

実施例 5

患者:ケー・グブリュー、男性、59才、体重 73 kg、身長178cm

診断:拡散性の骨髄および肝臓浸潤並びに過度 の背椎増血を伴なう悪性乳房腫

物質:イー・コリからのヒトェーIFN製剤

投与法:静脈内

治療法:5週間にわたり毎週5回50 μg

結果:5週間の治療の後、肥大した肝臓の量的 減少および1700E/1から1000 E/1までのアルカリホスファターゼの 減少(正常値は約190E/1である) が認められた。

実施例 6

患者:ユー・エフ、54才

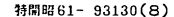
診断:進行性多形細胞免疫症

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法: 静脈内

治療法: 4週間にわたり毎週5回50 μg

結果:2週間の治療の後、症状はもはや進行性



でなくなり、さらに2週間の後リンパ節 の膨張が減退した。

実施例7

患者:エッチ・イー、男性

診断:悪性黒色腫の拳大の皮膚転移、主腫腐は

外科除去した。

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法: 静脈内

治療法:5週間にわたり毎週3~5回100μg

結果:3週間の治療の後、転移は90%減少し、

次いで安定した。

実施例8

患者:ジー・ケー、男性、50才、体重85kg、

身長172 cm

診断:ホジキン病、段階IV b , 肝臓, 肺骨髄お

よび腹部リンパ節における転移

物質:ヒト白血球からのヒトァーIFN製剤

投与法: 先ず皮下投与、次いで静脈内投与

治療法: 3週間にわたり毎日、0.01×1 06 の

投与登を1.0 × 1 06 Ⅰ.E.まで増加

治療法:毎日50 µ g

結果:14日間の治療後、肋膜浸潤は消失した。

実施例11_

患者:エッチ・ケー、男性、体重86kg、身長

181cms

診断:肝臓転移を伴なう膵臓癌

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法:静脈内

治療法:毎日100μg

結果:2日目以降、明らかに腫瘍の疼痛が減少

した。患者は強い麻酔剤の必要量が明ら

かに減少した。

実施例12

患者:エム・ケー、女性、39才

診断:慢性の活性B型肝炎

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法:静脉内

治療法:10週間にわたり毎週5回、投与量を

0.05×10⁶ I.E.から2.0×10⁶ I.E.

まで増加させた。

結果:冶療の終了時に肝臓転移の明らかな減少 が確認された。さらに、B - 症状が改善

された.

実施例 9

患者:ジー・ピー、男性、61才

診断:肺転移の再発を伴なうシュミンケ腫瘍

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法: 静脈内

治療法:12週間にわたり土曜日を除いて毎日

 0.5×10^{6} I.E.

結果:12週間の治療の後、肺転移の再発が遅

延されて部分的治癒が確認された。患者

は臨床から解放された。

実施例10

患者:ビー・シー、女性、36才、体重52kg

診断:肺および肋膜転移並びに肋膜浸潤を伴な

う滑液肉腫.

主腫瘍は脚部切断により除去した。

物質:イー・コリからのヒトェーIFN製剤

投与法: 静脈内

結果:治療中、DNAPは17422から

5 5 4 6 まで低下した。

実施例13

患者:イー・エス、女性

診断:聴覚障害および顔面麻痺を伴なう耳の帯

状疱疹

物質:白血球からのヒトァーIFN製剤

投与法:筋肉内

治療法:5日間にわたり毎日2回0:5×10⁶

I.E.

結果:5日間の治療の後、帯状疱疹はほぼ完全

に治癒し、かつ神経の段能が正常化され

t.

<u> 実施例14</u>

患者:ティー・エス、男性、51才

診断: 朗面麻煙を伴なう耳の帯状疱疹

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法:筋肉内

治療法:5日間にわたり毎日2回100μg

結果:5日間の治療の後、帯状疱疹が殆んど治

特開昭61-93130(9)

施し、かつ神経の機能が正常化された。 実施例15

. 患者: エヌ・エヌ、女性、 2 0 才

診断:尖形コンジローマ

物質:イー・コリからのヒトェーIFN製剤

投与法:皮下

治療法:7日間にわたり毎日200μg

結果:治療の終了後3週間以内にコンジローマ

はほぼ完全に消失した。

実施例16

患者:アイー・ケー、女性、56才

診断: 気管支喘息

物質:ヒトァーIFN製剤

投与法:皮下

3

治療法:3日間の間隔でそれぞれ100μgブ

つ3回注射

結果:治療の後、患者の喘息が明らかに減少し

た。コルチコステロイドを含む薬剤はも

はや必要でなかった。テオフィリンの投

与は投与量を半分まで減少させた。

设与法:筋肉内

治療法: 4週間にわたり毎週3回,投与量を

0.1 × 1 0⁶ I.E.から 1 × 1 0⁶ I.E.まで増加。その後、4週間にわたり毎週 1

同0.5 × 1 0 6 [.E..

結果:治療中、上端部の機能が改善された。両

手は再び屈曲しかつ伸縮させることがで

き、さらに肘関節の或る程度の伸縮およ

び屈曲ならびに僅かな回転が可能となっ

た。肩関節は再び僅かに持ち上げること

が可能となった。

特許出願人

ピオフェロン ピオヒェミシェ

サプスタンツェン ゲゼルシャフト

ミット ベシュレンクテル ハフツング

ウント コムパニー

出願人代理人 弁理士 浜 田 治



実施例17

患者:アイー・ピー、男性、44才、体重57

kg

診断:クローン病

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

投与法:筋肉内または静脈内

治療法:8週間にわたり毎週3~4回、投与量。

を0.021.E.から0.5 × 1 06 1.E.まで地

m.

結果:クローン指数が治療により290から

59まで低下した(クローン指数には、

たとえば大便の回数、腹痛、一般所見、

体重など多くの因子を考慮に入れる。こ

れは点数をもって評価する。点数が高く

なる程、症状は顕著である)。

実施例18

患者:グブリュー・ダブリュー、男性、61才、

体重 6 5 kg、身長 1 7 5 cm

诊断:筋萎缩性侧索硬化症

物質:イー・コリからのヒトァーIFN製剤

、第1頁の続き

1985年6月18日19西ドイツ(DE)1973521733.2

翌i985年9月4日録西ドイツ(DE) 動85111184.9

⑫発 明 者 フランツ リンク ドイツ連邦共和国、8403 バツド アツバツハ、アム コ

ーレンシヤクト 5番

⑫発 明 者 ハンス ヨアヒム オ ドイツ連邦共和国、7958 ラウプハイム、アドルフ・グレ

ベルト ーベル・シユトラーセ 12番

⑫発 明 者 ヨゼフ ブルゾスカ ドイツ連邦共和国、7958 ラウブハイム、ホッパンベーク

10番